

DIALOG(R)File 352:Derwent
(c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

012277445

WPI Acc No: 1999-083551/199908

XRAM Acc No: C99-025328

XRPX Acc No: N99-060281

Luminescent layer composition for an electroluminescent element - comprising a poly-allylene vinylene type precursor for forming the layer, and a fluorescent dye for changing the luminescence characteristic.

Patent Assignee: SEIKO EPSON CORP (SHIH)

Inventor: KANBE S; KIGUCHI H; SEKI S

Number of Countries: 028 Number of Patents: 005

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week
EP 892028	A2	19990120	EP 98113051	A	19980714	199908 B
JP 11040358	A	19990212	JP 97191681	A	19970716	199917
JP 11054270	A	19990226	JP 97204697	A	19970730	199919
CN 1220404	A	19990623	CN 98117263	A	19980716	199943
KR 99013883	A	19990225	KR 9828599	A	19980715	200018

Priority Applications (No Type Date): JP 97204697 A 19970730; JP 97191681 A 19970716

Patent Details:

Patent No	Kind	Land Pg	Main IPC	Filing Notes
EP 892028	A2	E	44 C09K-011/06	

Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI
JP 11040358 A 14 H05B-033/14
JP 11054270 A 15 H05B-033/10
KR 99013883 A H05B-033/10
CN 1220404 A G02F-001/00

Abstract (Basic): EP 892028 A

A composition for an organic electroluminescent (EL) element for forming a luminescent layer(s) having a certain colour, comprises: (a) a precursor of a conjugated organic polymer compound, for forming the layer; and (b) a fluorescent dye(s) for changing the luminescence characteristic of the luminescent layer. Also claimed is the manufacture of the organic EL element, comprising coating a pattern by discharging a composition containing (a) from a head by an ink-jet method, and forming a luminescent layer(s) for a certain colour by conjugating (a).

ADVANTAGE - The composition allows high precision patterning using a simple, rapid method to provide a thin film having high durability and high luminescence efficiency.

Dwg. 0/5

Title Terms: LUMINESCENT; LAYER; COMPOSITION; ELECTROLUMINESCENT; ELEMENT; COMPRISE; POLY; ALLYLENE; VINYLENE; TYPE; PRECURSOR; FORMING; LAYER;

FLUORESCENT; DYE; CHANGE; LUMINESCENT; CHARACTERISTIC
Derwent Class: A12; A85; E24; L03; P75; P81; U11; U12; U14; X26
International Patent Class (Main): C09K-011/06; G02F-001/00; H05B-033/10;
H05B-033/14
International Patent Class (Additional): B41J-002/01; C08G-061/02;
C09D-011/00; C09D-165/04; H05B-033/28
File Segment: CPI; EPI; EngPI

DIALOG(R)File 347:JAP10
(c) 2000 JPO & JAP10. All rts. reserv.

06112737 **Image available**

COMPOSITION FOR ORGANIC EL ELEMENT AND MANUFACTURE OF ORGANIC EL ELEMENT

PUB. NO.: 11-054270 [JP 11054270 A]

PUBLISHED: February 26, 1999 (19990226)

INVENTOR(s): KIGUCHI HIROSHI

KANBE SADAO

SEKI SHUNICHI

APPLICANT(s): SEIKO EPSON CORP

APPL. NO.: 09-204697 [JP 97204697]

FILED: July 30, 1997 (19970730)

INTL CLASS: H05B-033/10; B41J-002/01; C09K-011/06; H05B-033/14

ABSTRACT

PROBLEM TO BE SOLVED: To easily perform patterning of high accuracy in a short time, without the generation of flight curves and the coggings in forming a pattern by an inkjet method.

SOLUTION: A composition for an organic EL element which includes a precursor of a conjugated organic polymer mainly forming the luminescent layers 106-108, and at least one kind of fluorescent coloring matter for changing the luminescent property of the luminescent layers 106-108, to be used in the pattern formation by an inkjet method equipped with at least one of the conditions that a contact angle to a material forming a nozzle face of an inkjet head 110, is 30-170° C, the viscosity is 1-20 cp, and the surface tension is 2-70 dyne. As the precursor in the composition, for example, polyvinylene phenylene or a derivative thereof can be used. As the fluorescent coloring matter, for example, rhodamine B, distyrylbiphenyl, coumalin, tetraphenyl butadiene, quinacridone and the derivatives thereof can be used.

COPYRIGHT: (C)1999, JPO

?

特開平11-54270

(43)公開日 平成11年(1999)2月26日

(51)Int.Cl.

H05B 33/10
B41J 2/01
C09K 11/06
H05B 33/14

識別記号

F I

H05B 33/10
C09K 11/06
H05B 33/14
B41J 3/04Z
101Z

審査請求 未請求 請求項の数18 O.L (全 15 頁)

(21)出願番号

特願平9-204697

(22)出願日

平成9年(1997)7月30日

(71)出願人 000002369

セイコーエプソン株式会社

東京都新宿区西新宿2丁目4番1号

(72)発明者 木口 浩史

長野県諏訪市大和3丁目3番5号 セイコ
ーエプソン株式会社内

(72)発明者 神戸 貞男

長野県諏訪市大和3丁目3番5号 セイコ
ーエプソン株式会社内

(72)発明者 関 俊一

長野県諏訪市大和3丁目3番5号 セイコ
ーエプソン株式会社内

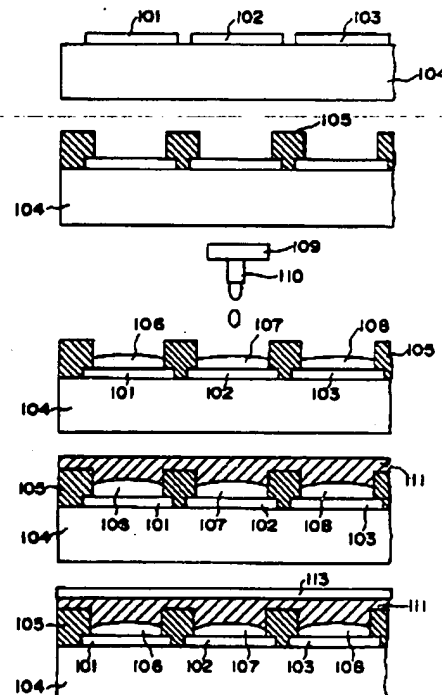
(74)代理人 弁理士 鈴木 喜三郎 (外2名)

(54)【発明の名称】 有機EL素子用組成物および有機EL素子の製造方法

(57)【要約】

【課題】 インクジェット方式によるパターン形成の際、飛行曲がりや目詰りを生じることなく簡便にかつ短時間で精度の高いパターニングを行う。

【解決手段】 主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物は、前記インクジェット用ヘッドのノズル面を構成する材料に対する接触角が $30^\circ \sim 170^\circ$ 、粘度が1cp~20cp、または表面張力が20dyne~70dyne、の少なくとも1つの条件を具備する。組成物中の前駆体としては、例えばポリビニレンフェニレンまたはその誘導体が挙げられる。蛍光色素としては、例えばローダミンB、ジスチリルビフェニル、クマリン、テトラフェニルブタジエン、キナクリドンおよびそれらの誘導体が挙げられる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 主として発光層を形成する共役系高分子
有機化合物の前駆体と、
前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1
種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパタ
ン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、
前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物
を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前
記組成物の接触角が30°～170°であることを特徴
とする有機EL素子用組成物。

【請求項2】 主として発光層を形成する共役系高分子
有機化合物の前駆体と、
前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1
種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパタ
ン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、
該組成物の粘度が1cp～20cpであることを特徴とする
有機EL素子用組成物。

【請求項3】 主として発光層を形成する共役系高分子
有機化合物の前駆体と、
前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1
種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパタ
ン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、
前記組成物の表面張力が20 dyne~70 dyneであること
を特徴とする有機EL素子用組成物。

〔請求項4〕 主として発光層を形成する共役系高分子
有機化合物の前駆体と、
前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1
種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるバタ
ーン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、
前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物
を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前
記組成物の接触角が30°～170°であり、かつ該組
成物の粘度が1cp～20cpであることを特徴とする有機
EL素子用組成物。

【請求項5】 主として発光層を形成する共役系高分子
有機化合物の前駆体と、
前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1
種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパター
ン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、
前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物
を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前
記組成物の接触角が30°～170°であり、かつ前記
組成物の表面張力が20dyne～70dyneであることを特
徴とする有機EL素子用組成物。

【請求項6】 主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成用いられる有機EL素子用組成物であって、該組成物の粘度が1cp～20cpであり、かつ前記組成物

の表面張力が20 dyne~70 dyneであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【請求項7】 主として発光層を形成する共役系高分子
有機化合物の前駆体と、
前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1
種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるバター
ン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、
前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物
を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前
記組成物の接触角が30°～170°であり、かつ該組
成物の粘度が1cp～20cpであって前記組成物の表面張
力が20dyne～70dyneであることを特徴とする有機EL
素子用組成物。

【請求項8】 前記発光特性は、光吸収極大波長である請求項1ないし7のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【請求項9】 前記前駆体はポリバラフェニレンビニレンまたはその誘導体の前駆体である請求項1ないし8のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【請求項10】 前記蛍光色素はローダミンまたはローダミン誘導体である請求項1ないし9のいずれかに記載の有機E.L素子用組成物。

【請求項11】 前記蛍光色素はジスチリルフェニルおよびその誘導体である請求項1ないし9に記載の有機EL素子用組成物。

【請求項12】 前記蛍光色素はクマリンまたはクマリン誘導体である請求項1ないし9に記載の有機E1素子用組成物。

【請求項13】 前記蛍光色素はテトラフェニルブタジエン(TPB)またはテトラフェニルブタジエン誘導体である請求項1ないし9のいずれかに記載の有機EL色素用組成物。

【請求項14】 前記蛍光色素はキナクリドンまたはキナクリドン誘導体である請求項1ないし9のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【請求項15】 前記前駆体および前記蛍光色素が極性溶媒に溶解または分散された状態で存在する請求項1ないし14のいずれかに記載の有機E1素子用組成物。

【請求項 16】 前記蛍光色素の添加量は、前記共役系高分子有機化合物の前駆体固型分に対し 0.5 ~ 10 wt %である請求項 1ないし 15のいずれかに記載の有機色素用組成物。

【請求項17】 前記組成物中には湿润剤が含まれていい
る請求項1ないし16のいずれかに記載の有機珪素
用組成物。

【請求項18】 前記請求項1ないし17のいずれかの組成の有機EL素子用組成物を用いて、
インクジェット方式により前記組成物をヘッドから噴出させてパターンを形成する工程と、
加熱処理により前記組成物中の前記前駆体を高分子化さ

せて発光層を形成する工程とを有することを特徴とする有機EL素子の製造方法。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明が属する技術分野】本発明は、EL素子用組成物、特に有機EL素子用組成物に関するものである。

【0002】

【従来の技術】有機EL素子は、蛍光性有機化合物を含む固体薄膜の両面に陰極と陽極とを取り付けた構成を有している。電極間に電圧を印加すると、薄膜に電子及び正孔（ホール）が注入され、それらは印加された電場により薄膜中を移動し再結合する。この再結合に際し放出されたエネルギーによりエキシトン（励起子）が生成し、このエキシトンが基底状態へ戻る際にエネルギー（蛍光・リン光）を放出する現象をEL発光という。

【0003】この有機EL素子の特徴は、10V以下の低電圧で100～100000cd/m²程度の高輝度の面発光が可能となることである。また、有機化合物を用いれば、材料選択に無限の可能性があるという他の材料系にはない優位性を有している。すなわち、蛍光物質の種類を適宜選択することにより青色から赤色までのあらゆる可視光の発光が可能になる。

【0004】ここで、素子の発光効率と安定性の重要な部分を担うのが発光層である。これまでに発光効率の向上と発光波長の変換を目的として、発光層に高効率の蛍光色素をドーピングすることが行われてきた。

【0005】従来の有機EL素子は、主として低分子系材料（ホスト材料）を使用し、これを薄膜に形成して積層型有機薄膜EL素子としたものである。このような有機薄膜EL素子は、低分子量のホスト材料に対して蛍光色素が添加されたものであり、例えば、アルミキノリノール錯体（Alq3）、ジスチリルビフェニル等のホスト材料に、ペリレン、ジスチリルビフェニル等の蛍光色素を添加するもの等が挙げられる。しかし、低分子材料は、ほとんどが分子性結晶を形成するものであり、非常に脆く加工が困難で、取扱いが困難である。

【0006】また、このような低分子系色素を薄膜に形成するためには、真空蒸着法が用いられているが、真空蒸着法の場合、均質で欠陥がない薄膜を得ることは困難である。さらに、形成された薄膜は安定性や強度の点で問題がある。すなわち、素子を昇温した場合に有機分子の結晶化や凝集が生じ、結晶化した部分は電極と接触できず、非発光部分（いわゆるダークスポット）を生じる問題がある。また、真空蒸着法によって数層もの有機層を形成するには長時間を要するため、効率的な素子の製造方法とは言えないものであった。

【0007】

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、簡便にかつ短時間で精度の高いパターンングを行うことができるとともに、膜設計や発光特性の最適化を簡単に行う

ことができ、また発色効率の調整が容易であるとともに、薄膜の耐久性が優れた有機EL素子用組成物および有機EL素子の製造方法を提供することにある。

【0008】

【課題を解決するための手段】このような目的は、下記（1）～（18）の本発明により達成される。

【0009】（1）主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前記組成物の接触角が30°～170°であることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0010】（2）主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、該組成物の粘度が1cp～20cpであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0011】（3）主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、前記組成物の表面張力が20dyne～70dyneであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0012】（4）主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前記組成物の接触角が30°～170°であり、かつ該組成物の粘度が1cp～20cpであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0013】（5）主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前記組成物の接触角が30°～170°であり、かつ前記組成物の表面張力が20dyne～70dyneであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0014】（6）主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むイ

ンクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、該組成物の粘度が1cp~20cpであり、かつ前記組成物の表面張力が20dyne~70dyneであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0015】(7) 主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物であって、前記インクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズルのノズル面を構成する材料に対する前記組成物の接触角が30°~170°であり、かつ該組成物の粘度が1cp~20cpであって前記組成物の表面張力が20dyne~70dyneであることを特徴とする有機EL素子用組成物。

【0016】(8) 前記発光特性は、光吸収極大波長である上記(1)ないし(7)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0017】(9) 前記前駆体はポリパラフェニレンビニレンまたはその誘導体の前駆体である上記(1)ないし(8)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0018】(10) 前記蛍光色素はローダミンまたはローダミン誘導体である上記(1)ないし(9)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0019】(11) 前記蛍光色素はジスチリルフェニルおよびその誘導体である上記(1)~(9)に記載の有機EL素子用組成物。

【0020】(12) 前記蛍光色素はクマリンまたはクマリン誘導体である上記(1)ないし(9)に記載の有機EL素子用組成物。

【0021】(13) 前記蛍光色素はテトラフェニルブタジエン(TPB)またはテトラフェニルブタジエン誘導体である上記(1)ないし(9)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0022】(14) 前記蛍光色素はキナクリドンまたはキナクリドン誘導体である上記(1)ないし(9)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0023】(15) 前記前駆体および前記蛍光色素が極性溶媒に溶解または分散された状態で存在する上記(1)ないし(14)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0024】(16) 前記蛍光色素の添加量は、前記共役系高分子有機化合物の前駆体固型分に対し0.5~1.0wt%である上記(1)ないし(15)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0025】(17) 前記組成物中には潤滑剤が含まれている上記(1)ないし(16)のいずれかに記載の有機EL素子用組成物。

【0026】(18) 上記(1)ないし(17)のいずれかに記載の組成の有機EL素子用組成物を用いて、インクジェット方式により前記組成物をヘッドから噴出させてパターンを形成する工程と、加熱処理により前記組成物中の前記前駆体を高分子化させて発光層を形成する工程とを有することを特徴とする有機EL素子の製造方法。

【0027】

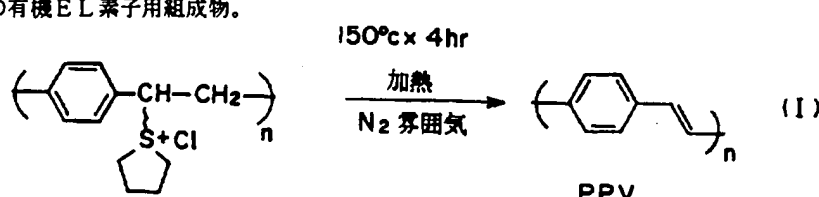
【発明の実施の形態】以下、本発明の有機EL素子用組成物を詳細に説明する。

【0028】本発明の有機EL素子用組成物は、主として発光層を形成する共役系高分子有機化合物の前駆体と、前記発光層の発光特性を変化させるための少なくとも1種の蛍光色素とを含むインクジェット方式によるパターン形成に用いられる有機EL素子用組成物である。

【0029】共役系高分子有機化合物の前駆体は、蛍光色素等とともに有機EL素子用組成物として薄膜に成形された後、例えば化学式(I)に示すように、加熱硬化させることによって共役系高分子有機EL層を生成し得るものをいい、例えば前駆体のスルホニウム塩の場合、加熱処理されることによりスルホニウム基が脱離し、共役系高分子有機化合物となるもの等である。

【0030】

【化1】

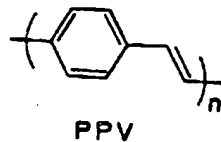


【0031】かかる共役系高分子有機化合物は固体で強い蛍光を持ち、均質な固体超薄膜を形成することができる。しかも形成能に富みITO電極との密着性も高い。さらに、このような化合物の前駆体は、硬化した後は強固な共役系高分子膜を形成することから、加熱硬化前においては前駆体溶液を後述するインクジェットパターンングに適用可能な所望の粘度に調整することができ、簡便かつ短時間で最適条件の膜形成を行うことができる。

【0032】このような前駆体としては、例えばPPV(ポリ(パラーフェニレンビニレン))またはその誘導体の前駆体が好ましい。PPVまたはその誘導体の前駆体は、水あるいは有機溶媒に可溶であり、また、ホリマー化が可能であるため光学的にも高品質の薄膜を得ることができる。さらに、PPVは強い蛍光を持ち、また二重結合のπ電子がポリマー鎖上で非極性化している導電性高分子でもあるため、高性能の有機EL素子を得るこ

とができる。

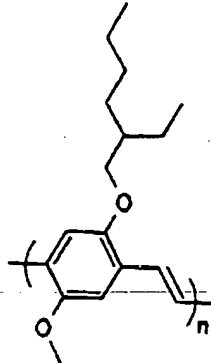
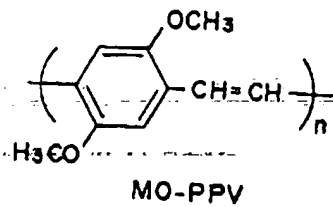
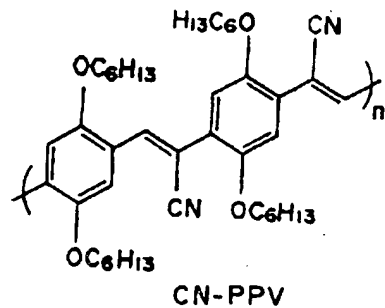
【0033】このようなPPVまたはPPV誘導体の前駆体として、例えば化学式(I I)に示すような、PPV(ポリ(パラーフェニレンビニレン))前駆体、MO-PPV(ポリ(2,5ジメトキシ-1,4-フェニレンビニレン))前駆体、CN-PPV(ポリ(2,5-ビスヘキシ



ルオキシ-1,4-フェニレン-(1-シアノビニレン)))前駆体、MEH-PPV(ポリ[2-メトキシ-5-(2-エチルヘキシルオキシ)-]パラーフェニレンビニレン)前駆体等が挙げられる。

【0034】

【化2】



(II)

【0035】PPVまたはPPV誘導体の前駆体は、前述したように水に可溶であり、成膜後の加熱により高分子化してPPV層を形成する。

【0036】前記PPV前駆体に代表される前駆体の含有量は、組成物全体に対して0.01~10.0wt%が好ましく、0.1~5.0wt%がさらに好ましい。前駆体の添加量が少な過ぎると共役系高分子膜を形成するのに不十分であり、多過ぎると組成物の粘度が高くなり、インクジェット方式による精度の高いバターニングに適さない場合がある。

【0037】さらに、本発明の有機EL素子用組成物は少なくとも1種の蛍光色素を含む。これにより、発光層

の発光特性を変化させることができ、例えば、発光層の発光効率の向上、または光吸収極大波長(発光色)を変えるための手段としても有効である。

【0038】すなわち、蛍光色素は単に発光層材料としてではなく、発光機能そのものを担う色素材料として利用することができる。例えば、共役系高分子有機化合物分子上のキャリア再結合で生成したエキシトンのエネルギーをほとんど蛍光色素分子上に移すことができる。この場合、発光は蛍光量子効率が高い蛍光色素分子からのみ起こるため、EL素子の電流量子効率も増加する。したがって、EL素子用組成物中に蛍光色素を加えることにより、同時に発光層の発光スペクトルも蛍光色素のも

のとなるので、発光色を変えるための手段としても有効となる。

【0039】なお、ここでいう電流量子効率とは、発光機能に基づいて発光性能を考察するための尺度であつて、下記式により定義される。

【0040】 η_E = 放出されるフォトンのエネルギー / 入力電気エネルギー

そして、蛍光色素のドープによる光吸收極大波長の変換によって、例えば赤、青、緑の3原色を発光させることができ、その結果フルカラー表示体を得ることが可能となる。

【0041】さらに蛍光色素をドーピングすることにより、EL素子の発光効率を大幅に向上させることができる。

【0042】蛍光色素としては、赤色の発色光を有するローダミンまたはローダミン誘導体であることが好ましい。これらの蛍光色素は、低分子であるため水溶液に可溶であり、またPPVと相溶性がよく、均一で安定した発光層の形成が容易である。

【0043】このような蛍光色素として、例えばローダミンB、ローダミンBベース、ローダミン6G、ローダミン101過塩素酸塩等が挙げられ、これらを2種以上混合したものであつてもよい。

【0044】また、蛍光色素としては、緑色の発色光を有するキナクリドンおよびその誘導体であることが好ましい。これらの蛍光色素は上記赤色蛍光色素と同様、低分子であるため水溶液に可溶であり、またPPVと相溶性がよく発光層の形成が容易である。

【0045】さらに、蛍光色素としては、青色の発色光を有するジスチリルビフェニルおよびその誘導体であることが好ましい。これらの蛍光色素は上記赤色蛍光色素と同様、低分子であるため水・アルコール混合溶液に可溶であり、またPPVと相溶性がよく発光層の形成が容易である。

【0046】また、青色の発色光を有する他の蛍光色素としては、クマリンおよびその誘導体であることが好ましい。これらの蛍光色素は上記赤色蛍光色素と同様、低分子であるため水溶液に可溶であり、またPPVと相溶性がよく発光層の形成が容易である。

【0047】このような蛍光色素としては、例えばクマリン、クマリン-1、クマリン-6、クマリン-7、クマリン120、クマリン138、クマリン152、クマリン153、クマリン311、クマリン314、クマリン334、クマリン337、クマリン343等が挙げられる。

【0048】さらに別の青色の発色光を有する蛍光色素としては、テトラフェニルブタジエン(TPB)またはTPB誘導体であることが好ましい。これらの蛍光色素は上記赤色蛍光色素等と同様、低分子であるため水溶液に可溶であり、またPPVと相溶性がよく発光層の形成

が容易である。

【0049】以上のような蛍光色素は、1種または2種以上を混合して用いることができる。

【0050】これらの蛍光色素は、前記共役系高分子有機化合物の前駆体固型分に対し、0.5~10wt%添加されることが好ましく、1.0~5.0wt%添加されることがより好ましい。蛍光色素の添加量が多過ぎると発光層の耐候性および耐久性の維持が困難となり、一方、添加量が少な過ぎると、上述したような蛍光色素を加えることによる効果が十分に得られない。

【0051】また、上記前駆体および蛍光色素は極性溶媒に溶解または分散していることが好ましい。極性溶媒は、上記前駆体、蛍光色素等を容易に溶解または均一に分散させることができるために、インクジェット用ノズル口での有機EL組成物中の固型分が付着したり目詰りを起こすことを防止するとともに、ノズル口におけるインクの接触角を高く維持することに寄与し、これによってインクの飛行曲りを防止することができる。

【0052】このような極性溶媒とは、例えば、水、メタノール、エタノール等の水と相溶性のあるアルコール、N,N-ジメチルホルムアミド(DMF)、N-メチルピロリドン(NMP)、ジメチルイミダゾリン(DMI)、ジメチルスルホキシド(DMSO)等の有機溶媒または無機溶媒が挙げられ、これらの溶媒を2種以上適宜混合したものであつてもよい。

【0053】さらに、前記組成物中に湿潤剤が含まれていることが好ましい。これにより、組成物がインクジェットノズル口で乾燥・凝固することを有効に防止することができる。かかる湿潤剤としては、例えばグリセリン、ジエチレングリコール等の多価アルコールが挙げられ、これらを2種以上混合したものであつてもよい。

【0054】湿潤剤の添加量としては、組成物全体量に対し5~20wt%程度が好ましい。

【0055】なお、その他の添加剤、被膜安定化材料を添加してもよく、例えば、安定剤、粘度調整剤、老化防止剤、pH調整剤、防腐剤、樹脂エマルジョン、レベリング剤等を用いることができる。

【0056】上記の前駆体と蛍光色素とを含む有機EL素子用組成物は、インクジェット方式によりバターン形成に用いられる。

【0057】ここで、インクジェットプリンティングによるEL素子の製造方法とは、前記組成物を溶媒に溶解または分散させて吐出液としてヘッドから吐出させて、赤色、緑色、青色のような3原色またはその中間色のうち少なくとも1色の画素を形成することをいう。

【0058】かかるインクジェットプリンティング方式によれば、微細なバターニングを簡便にかつ短時間で行うことができる。また、吐出量の増減により膜厚の調整が容易になるため、それによって膜の性状や発色バランス、輝度等の発色能を容易かつ自由に制御することがで

きる。

【0059】このような組成物は、以下のような特性を有するものである。

【0060】組成物はインクジェット用のヘッドに設けられた前記組成物を吐出するノズルのノズル面251を構成する材料に対する接触角が30°～170°であり、35°～65°であることが好ましい。組成物がこの範囲の接触角をもつことによって、組成物の飛行曲がりを抑制することができ、精密なバターニングが可能となる。

【0061】すなわち、この接触角が30°未満である場合、組成物のノズル面の構成材料に対する濡れ性が増大するため、組成物を吐出する際、組成物がノズル孔の周囲に非対称に付着することがある。この場合、ノズル孔に付着した組成物と吐出しようとする付着物との相互間に引力が働くため、組成物は不均一な力により吐出されることになり目標位置に到達できない所謂飛行曲がりが生じ、また飛行曲がり頻度も高くなる。また、170°を超えると、組成物とノズル孔との相互作用が極小となり、ノズル先端でのメニスカスの形状が安定しないため組成物の吐出量、吐出タイミングの制御が困難になる。

【0062】ここで飛行曲がりとは、組成物を前記ノズルから吐出させたとき、ドットの着弾した位置が、目標位置に対し50μm以上のずれを生じることをいう。また、飛行曲がり頻度とは、周波数7200Hzで連続吐出したとき上記の飛行曲がりが生じるまでの時間をいう。飛行曲がりは、主にノズル孔の濡れ性が不均一である場合や組成物の固型成分の付着による目詰り等によって発生し、ヘッドをクリーニングすることにより解消することができる。この飛行曲がり頻度が高いほど頻繁なヘッドクリーニングが必要となり、インクジェット方式によるEL素子の製造効率を低下させる組成物であるといえる。実用レベルでは飛行曲がり頻度は1000秒以上であることが必要である。

【0063】このような飛行曲がりが防止されることにより、高精細なバターニングも可能であり、しかも精度よく行うことができる。

【0064】また、前記組成物の粘度は1cp～20cpであって、2cp～4cpであることが好ましい。組成物の粘度が1cp未満である場合、前記前駆体および蛍光色素の材料中の含有量が過小となり、形成された発色層が十分な発色能を発揮し得なくなる。一方、20cpを超える場合、ノズル孔から組成物を円滑に吐出させることができず、ノズル孔径を大きくする等の装置の仕様を変更しない限り、バターニングが困難となる。さらに、粘度が大きい場合、組成物中の固型分が析出し易く、ノズル孔の目詰りの発生頻度が高くなる。

【0065】また、前記組成物は表面張力が20dyne～70dyneであって、25dyne～40dyneが好ましい。こ

の範囲の表面張力にすることにより、上述した接触角の場合と同様、飛行曲がりを抑制し、飛行曲がり頻度を低く抑えることができる。表面張力が20dyne未満であると、組成物のノズル面の構成材料に対する濡れ性が増大するため、上記接触角の場合と同様飛行曲がりが生じ、飛行曲がり頻度が高くなる。また、70dyneを超えるとノズル先端でのメニスカス形状が安定しないため、組成物の吐出量、吐出タイミングの制御が困難になる。

【0066】また、本発明の有機EL素子用組成物は、上述した接触角、粘度および表面張力について少なくとも1つについて数値範囲を満足するものであるが、2以上の任意の組合せの特性について条件を満足するもの、さらにはすべての特性について満足するものであってもよい。これによって、インクジェット方式により適した組成物とすることができます。

【0067】本発明の有機EL素子の製造方法は、上記EL素子用組成物をインクジェット用ヘッドのノズル孔から噴出させてパターンを形成する工程と、加熱処理により前記組成物中の前記前駆体を高分子化させて発光層を形成する工程とを有することを特徴とするものである。これによれば、高分子化させる前の共役系高分子有機化合物の前駆体組成物を材料として用いるため、組成物材料の前記接触角、粘度および表面張力の自由度が大きく、したがって、組成物溶液を任意の位置に任意の量を吐出することができるため、精密なバターニングが可能となり発光層の発光特性や膜性状を容易に制御することができる。

【0068】本発明の有機EL素子の製造方法において使用されるインクジェット用ヘッドの構造を図2および図3に示す。

【0069】当該インクジェット用ヘッド10は、例えばステンレス製のノズルプレート11と振動板13とを備え、両者は仕切部材(リザーバプレート)15を介して接合されている。

【0070】ノズルプレート11と振動板13との間に、仕切部材15によって複数の空間19と液溜り21とが形成されている。各空間19および液溜り21の内部は本発明の組成物で満たされており、各空間19と液溜り21とは供給口23を介して連通している。

【0071】さらに、ノズルプレート11には、空間19から組成物をジェット状に噴射するためのノズル孔25が設けられている。一方、振動板13には、液溜り21に組成物を供給するための孔27が形成されている。

【0072】また、振動板13の空間19に対向する面と反対側の面上には、前記空間19の位置に対応させて圧電素子29が接合されている。

【0073】この圧電素子29は1対の電極31の間に位置し、通電すると圧電素子29が外側に突出するよう撓曲し、同時に圧電素子29が接合している振動板13も一体となって外側に撓曲する。これにより、空間1

9の容積が増大する。したがって、空間19内に増大した容積分に相当する組成物が液溜り21から供給口23を介して流入する。

【0074】次に、圧電素子29への通電を解除すると、該圧電素子29と振動板13はともに元の形状に戻る。これにより空間19も元の容積に戻るため空間19内部の組成物の圧力が上昇し、ノズル孔25から基板に向けて組成物が噴出する。

【0075】なお、ノズル孔25の周辺部には、組成物の飛行曲がり・孔詰まりを防止するために撥水層26が設けられている。

【0076】すなわち、図3に示すように例えば、Nイードラフルオロエチレン共析メッキ層からなる撥水層26が設けられている。

【0077】このようなヘッドを用いて、例えば赤・青・緑の3原色に対応する組成物を所定のパターンで吐出することにより、有機発光層をそれぞれ設け、画素を形成することができる。

(実施例1)

組成物	材 料 名	含有量(wt%)
前躯体	PPV前躯体水溶液(1.5wt%) (水/メタセチルコムの混合溶液)	25
溶媒剤	グリセリン	5
	ジエチレングリコール	10
極性溶媒	DMF(N,N-ジメチルホルムアミド)	60
蛍光色素	ローダミンB	0.0075 (前躯体固形分比: 2wt%)

【0083】図1に示すように、ガラス基板104上にITO透明画素電極101、102、および103をフォトリソグラフィーにより、100μmピッチ、0.1μm厚のパターンを形成する。

【0084】次に、ITO透明画素電極間を埋め、光遮断層とインク垂れ防止用壁とを兼ねた樹脂ブラックリスト105をフォトリソグラフィーにより形成する。ブラックリストは幅20μm、厚さ2.0μmとした。

【0078】このようなインクジェット方式によれば、任意の組成物量、組成物の噴射回数、形成パターンを容易かつ簡便に調整することができ、これにより発光層の発光特性、膜厚等の膜性状を制御することが可能となる。

【0079】また、これにより形成された薄膜には真空蒸着法において問題となるダークスポットの発生等の問題もなく、優れたEL素子を得ることができる。

【0080】

【実施例】以下、本発明の具体的実施例について説明する。

【0081】1. 有機EL素子のパターンの形成

(実施例1) 表1に示す組成の有機EL素子用組成物を図1に示すような方法によりインクジェット用ノズルから吐出し、パターンを形成した。

【0082】

【表1】

【0085】さらに、インクジェットプリント用装置109のヘッド110から上記の組成物を吐出した。

【0086】(実施例2) ローダミンBの代わりに青色蛍光色素としてジスチリルビフェニルを添加した以外は上記実施例1と同様にしてインクジェットプリント用装置109のヘッド110から組成物を吐出した。

【0087】

【表2】

(実施例2)

組成物	材 料 名	含有量(wt%)
前駆体	PPV前駆体水溶液(1.5wt%) (水/ジメル5/95の混合溶液)	25
潤滑剤	グリセリン	5
	ジエチレングリコール	10
溶性溶媒	DMF (N,N-ジメチルホルムアミド)	60
蛍光色素	ジスチリルビフェニル	0.0075 (前駆体固型分比: 2wt%)

【0088】(実施例3) ローダミンBの代わりに緑色
蛍光色素としてキナクリドンを添加した以外は、上記実
施例1と同様にしてインクジェットプリント用装置10
(実施例3)

9のヘッド110から組成物を吐出した。

【0089】

【表3】

組成物	材 料 名	含有量(wt%)
前駆体	PPV前駆体水溶液(1.5wt%) (水/ジメル5/95の混合溶液)	25
潤滑剤	グリセリン	5
	ジエチレングリコール	10
溶性溶媒	DMF (N,N-ジメチルホルムアミド)	60
蛍光色素	キナクリドン	0.0075 (前駆体固型分比: 2wt%)

【0090】(実施例4) ローダミンBの代わりに青色
蛍光色素としてクマリン6を添加し、潤滑剤をグリセリ
ン3wt%およびジエチレングリコール12wt%とした以
外は、上記実施例1と同様にしてインクジェットプリント

用装置109のヘッド110から組成物を吐出した。

【0091】

【表4】

組成物	材 料 名	含有量(wt%)
前駆体	PPV前駆体水溶液(1.5wt%) (水/ジメル5/95の混合溶液)	25
潤滑剤	グリセリン	3
	ジエチレングリコール	12
溶性溶媒	DMF (N,N-ジメチルホルムアミド)	60
蛍光色素	クマリン6	0.0075 (前駆体固型分比: 2wt%)

【0092】(実施例5) ローダミンBの代わりに青色
蛍光色素としてTPB(テトラフェニルブタジエン)を
添加した以外は、上記実施例1と同様にしてインクジェ
ットプリント用装置109のヘッド110から組成物を

吐出した。

【0093】

【表5】

(実施例5)

組成物	材 料 名	含有量(wt%)
前駆体	PPV前駆体水溶液(1.5wt%) (水/グリ-4-5/95の混合溶液)	25
潤滑剤	グリセリン	5
	ジエチレングリコール	10
極性溶媒	DMF (N,N-ジメチルホルムアミド)	60
蛍光色素	TBP (テトラフェニルブタジエン)	0.0075 (前駆体固型分比: 2wt%)

【0094】(実施例6) PPV前駆体の代わりに赤色発色光を有するCN-PPV前駆体を使用し、また、赤色蛍光色素を添加せず、緑色蛍光色素としてキナクリドンを0.0075wt%添加した以外は、上記実施例1と

(実施例6)

同様にしてインクジェットプリント用装置109のヘッド110から組成物を吐出した。

【0095】

【表6】

組成物	材 料 名	含有量(wt%)
前駆体	CN-PPV前駆体水溶液(1.5wt%) (水/グリ-4-5/95の混合溶液)	25
潤滑剤	グリセリン	5
	ジエチレングリコール	10
極性溶媒	DMF (N,N-ジメチルホルムアミド)	60
蛍光色素	キナクリドン	0.0075 (前駆体固型分比: 2wt%)

【0096】(比較例1)表7に示すように、PPV前駆体水溶液を50wt%、ローダミンBの代わりに緑色蛍光色素としてキナクリドンを添加し、潤滑剤としてグリセリン20wt%およびジエチレングリコール20wt%、極性溶媒のDMFを10wt%含有する組成物を用いて、

上記実施例1と同様にしてインクジェットプリント用装置109のヘッド110から組成物を吐出した。

【0097】

【表7】

(比較例1)

組成物	材 料 名	含有量 (wt%)
前駆体	PPV前駆体水溶液 (1.5wt%) (水/ジメチルホルムアミド=5/95 の混合溶媒)	50
潤滑剤	グリセリン	20
	ジエチレングリコール	20
極性溶媒	DMF (N,N-ジメチルホルムアミド)	10
蛍光色素	キナクリドン	0.0075 (前駆体固型分比: 1wt%)

【0098】(比較例2) 表8に示すように、ローダミンBの代わりに青色蛍光色素としてクマリン6を添加し、極性溶媒としてDMFを75wt%含有し、潤滑剤を含まない組成物を用いて、上記実施例1と同様にしてイ

(比較例2)

ンクジェットプリント用装置109のヘッド110から組成物を吐出した。

【0099】

【表8】

組成物	材 料 名	含有量 (wt%)
前駆体	PPV前駆体水溶液 (1.5wt%) (水/ジメチルホルムアミド=5/95 の混合溶媒)	25
潤滑剤	グリセリン	0
	ジエチレングリコール	0
極性溶媒	DMF (N,N-ジメチルホルムアミド)	75
蛍光色素	クマリン6	0.0075 (前駆体固型分比: 2wt%)

【0100】(比較例3) 表9に示すように、PPV前駆体水溶液を50wt%、潤滑剤としてグリセリン10wt%およびジエチレングリコール10wt%、極性溶媒のDMFを30wt%含有する組成物を用いて、上記実施例1

(比較例3)

と同様にしてインクジェットプリント用装置109のヘッド110から組成物を吐出した。

【0101】

【表9】

組成物	材 料 名	含有量 (wt%)
前駆体	PPV前駆体水溶液 (1.5wt%) (水/ジメチルホルムアミド=5/95 の混合溶媒)	50
潤滑剤	グリセリン	10
	ジエチレングリコール	10
極性溶媒	DMF (N,N-ジメチルホルムアミド)	30
蛍光色素	ローダミンB	0.0075 (前駆体固型分比: 1wt%)

【0102】2. 組成物の物理的性質および吐出特性の評価

上述の実施例1～6および比較例1～4の各組成物の接触角、粘度および表面張力を測定した。

【0103】また、これらの組成物をインクジェット用プリンタ（エプソン社製M J-500C、ノズル面の構成材料：テトラフルオロエチレン-N i 共折メキシ層）のノズル孔から吐出し、バターニングを行った。

【0104】組成物を吐出する際、組成物の飛行曲がり頻度およびノズル孔の目詰り頻度を調べた。

【0105】A. 接触角

J I S K 3 2 1 1 の接触角の測定方法にしたがって、前記ノズル面の構成材料に対する前記組成物の接触角を測定した。

【0106】B. 粘度

温度20℃における上記各組成物の粘度をE型粘度計を用いて測定した。

【0107】C. 表面張力

(実験結果)

各組成物の表面張力を以下のように滴下法による測定を行った。

【0108】液体を断面が平らな円形の管の口から静かに滴下すると、液滴はその重量が表面張力に打ち勝つようになったときに落下する。1滴の質量をmとすれば液滴を下に引っ張る力はmgであり、これを上に引き上げる力は $2\pi r\gamma$ である（rは管口の外側の半径）。この関係から、mを測定して組成物の表面張力を求めた。

【0109】D. 飛行曲がり頻度

組成物を連続吐出（周波数7200Hz）したときの前記飛行曲がりが生じるまでに要する時間を測定した。

【0110】E. ノズル孔の目詰り頻度

組成物を連続吐出（周波数7200Hz）し、析出した組成物の固型分等によりノズル孔が目詰りし、吐出不能になった状態に至るまでに要する時間を測定した。

【0111】これらの結果を表10に示す。

【0112】

【表10】

組成物	粘度 [cp]	表面張力 [dynes]	接触角 [°]	飛行曲がり頻度 (秒)	目詰まり頻度 (秒)	
実施例1	3.72	32.9	59	3.000	10.000以上	
実施例2	3.60	30.1	60	2.800	10.000以上	
実施例3	3.62	39.6	40	2.800	10.000以上	
実施例4	2.80	31.6	38	2.900	10.000以上	
実施例5	3.58	33.2	36	3.000	9.000	
実施例6	3.88	33.6	64	2.800	9.000	
比較例1	30.3	18.5	20	100	1.000	
比較例2	0.9	90	175	200	10.000以上	
比較例3	25	15	28	組成物の吐出不能		

【0113】表10に示すように、実施例1～6の各組成物はいずれも飛行曲がり頻度およびノズル孔の目詰り頻度は低く、十分に実用レベルに達するものであった。

【0114】特に、組成物の接触角、粘度および表面張力の全てが本発明で規定される数値範囲に入る場合、飛行曲がり頻度やノズル孔の目詰り頻度が低く、極めて優れたものであった。

【0115】これに対し、比較例1の組成物はノズル孔周囲に付着しやすく、また、組成物を吐出させた際、飛行曲がり頻度およびノズルの目詰り頻度が高く実用性に乏しいものであった。比較例2の組成物は、飛行曲がり頻度が高く精細なバターニングに適さないものであった。また、比較例3の組成物は直ちにノズル孔が目詰まりし、組成物を吐出させることができなかった。

【0116】3. 有機EL素子の形成

次に、実施例1～6の各組成物からなる層を窒素雰囲気下で150℃、4時間加熱処理し、組成物中の前駆体を高分子化させることにより赤色、緑色、青色を発色する各発光層106（赤）、107（緑）または108（青）を形成した。

【0117】次に、ドーピングしていないアルミニウムキノリノール錯体を真空蒸着することにより0.1μmの電子輸送層111を形成した。この電子輸送層111は、陰極からの電子注入を容易にし、また、陰極から発光部分を遠ざげることにより電極消光を防ぎ、陰極との良いコンタクトを形成することに寄与する。

【0118】最後に、対向電極として厚さ0.8μmのAlLi反射電極112を蒸着法により形成し、有機EL素子を作成した。

【0119】4. 発光層の発光特性および膜特性の評価

前述の実施例1～6の組成物から作製した発光層の発光特性および膜特性について下記の方法により評価をした。

【0120】F. 発光開始電圧

所定の電圧を素子に印加し、 $1\text{ cd}/\text{m}^2$ の発光輝度を観測したときの印加電圧を発光開始電圧 [V_{th}]とした。

【0121】G. 発光寿命

安定化処理後の初期輝度を100%とし、標準波形で一定の電流を印加して連続的に発光させ、輝度の変化を測定し、初期輝度に対し50%に低下するまでの時間を発光寿命とする。

【0122】なお、駆動条件は、室温：40℃、湿度：

23%、電流密度：20mA/cm²である。

【0123】H. 発光輝度

電流密度を $20\text{ mA}/\text{cm}^2$ としたときの輝度を観測する。

【0124】I. 吸収極大波長

各発光層の吸収極大波長を測定した。

【0125】J. 成膜安定性

発光層を200℃で60分間加熱した後、発光層のクラックや変形等の発生状況を顕微鏡で観察した。

【0126】これらの結果を表11に示す。

【0127】

【表11】

	発光開始電圧 [V _{th}]	発光寿命 [hr]	発光輝度 [cd/m ²]	吸収極大波長 [nm]	成膜安定性
実施例1	3.0	5000	2000	820	○
実施例2	4.5	4900	1800	420	○
実施例3	4.2	4800	1700	530	○
実施例4	4.3	4900	1900	480	○
実施例5	4.0	4800	1900	430	○
実施例6	5.6	4500	1850	530	○

【0128】表11からもわかるように、実施例1～6の組成物を用いて形成された発光層の発光特性および膜性状はいずれも優れたものであった。すなわち、ダークスポットの発生がなく、また、高輝度・長寿命の発光層が得られた。

【0129】以上、本発明の有機EL素子用組成物および有機EL素子の製造方法について、図示の各実施例にしたがって説明したが、本発明はこれらに限定されるものではなく、例えば各層の間に任意の機能性中間層を設ける工程があつてもよい。また、発光特性を変化させるために添加される蛍光色素は極性溶媒に溶解または均一に分散し得るものであれば、これらに限られるものではない。

【0130】さらに、インクジェット用プリンタのノズル面を構成する材料も、実施例のものに限られるものではない。

【0131】

【発明の効果】以上述べたように、本発明の有機EL素子用組成物によれば、発光材料の幅広い選択によりEL発光素子の合理的な設計が可能となる。すなわち、共役高分子系有機化合物と蛍光色素との組合せにより、種々の表示光を得ることができるためフルカラー表示が可能となる。したがって、高輝度・長寿命で多種多様なEL素子

子設計を展開することができる。

【0132】また、本発明の前記組成物は、発光層形成のためにインクジェット方式を適用することができ、その際、組成物の飛行曲がりやノズル孔の目詰り等を生じることなく、簡便にかつ短時間で精度の高いパターニングを行うことができる。そして、膜設計や発光特性の最適化を簡単に行うことができ、また発色効率の調整が容易であるとともに耐久性に優れた発光層を形成することができる。

【0133】また、発光層材料として加熱硬化させることにより高分子化する前駆体を含むものであるため、接觸角、粘度または表面張力の条件設定の自由度が大きく、インクジェット用の吐出液として適した条件に容易に調製することができる。

【0134】さらに、本発明の有機EL素子用組成物の製造法によれば、膜厚、ドット数等の条件を任意に調整可能であるため発光層の発光特性を容易に制御することができ、発光素子のサイズやパターンも任意に設定することができる。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の有機EL素子の製造方法の工程を示す断面図である。

【図2】有機EL素子の製造に用いられるインクジェッ

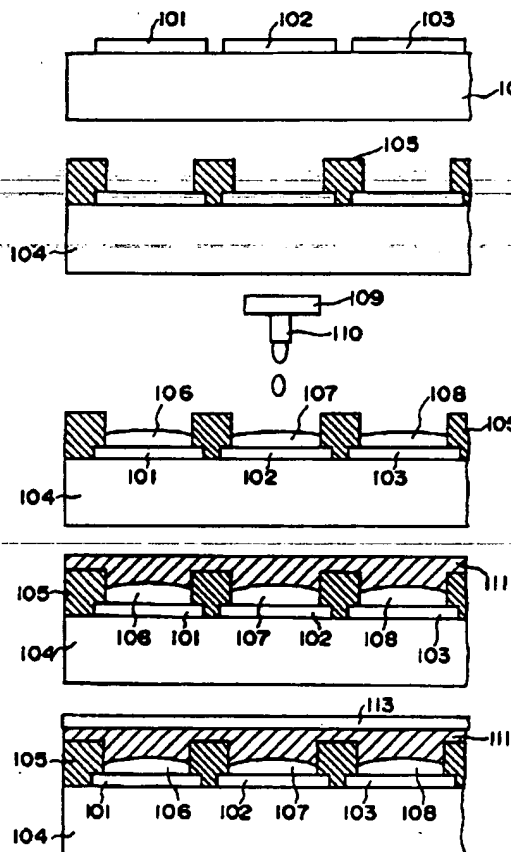
ト用プリンタヘッドの構成例を示す平面斜視図である。
【図2】図2に示すインクジェット用プリンタヘッドの
ノズル部分の断面図である。

【符号の説明】

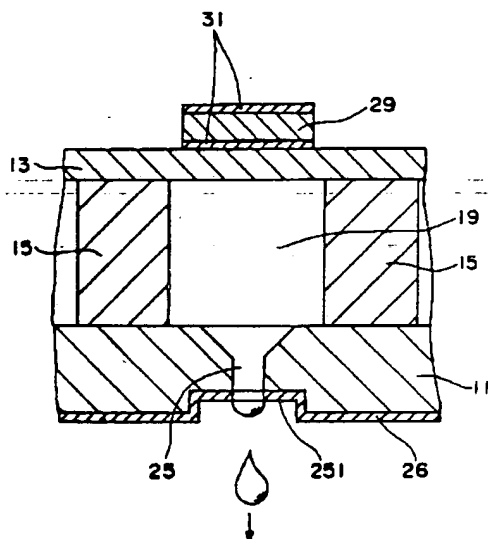
1 0 インクジェット用ヘッド
1 1 ノズルプレート
1 3 振動板
1 5 仕切り部材
1 9 空間
2 1 液溜り
2 3 供給口
2 5 ノズル孔
2 6 接水層
2 7 孔
2 9 圧電素子

3 1	電極
1 0 1	透明画素電極
1 0 2	透明画素電極
1 0 3	透明画素電極
1 0 4	ガラス基板
1 0 5	樹脂ブラックレジスト
1 0 6	有機発光層（赤）
1 0 7	有機発光層（緑）
1 0 8	有機発光層（青）
1 0 9	インクジェットプリント装置
1 1 0	ヘッド
1 1 1	電子輸送層
1 1 2	対向電極
2 5 1	ノズル面

【図1】



【図3】



【図2】

